### PCT

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12N 13/13, C0/K 13/00 C12P 21/08, A61K 39/42 G01N 33/569 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/18983

C12N 15/13, C07K 13/00

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

12. Dezember 1991 (12.12.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT91/00067

(22) Internationales Anmeldedatum:

28: Mai 1991 (28.05.91)

(30) Prioritätsdaten:

A 1178/90

29. Mai 1990 (29.05.90)

AT

(71)(72) Anmelder und Erfinder: JUNGBAUER, Alois [AT/AT]; Skraupstr. 24/36/19, A-1210 Wien (AT). KATIN-GER, Hermann [AT/AT]; Heiligenstädterstr. 131/5/16, A-1190 Wien (AT). RÜKER, Florian [AT/AT]; Alszeile 42/8, A-1170 Wien (AT).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FELGENHAUER, Martin [AT/AT]; Hasnerstraße 91/2/29, A-1160 Wien (AT). HIMMLER, Gottfried [AT/AT]; Colloredogasse 29/13, A-1180 Wien (AT). KOHL, Johann [AT/AT]; Liniengasse 22/8, A-1060 Wien (AT). STEINDL, Franz [AT/AT]; Koppstr. 69/23, A-1160 Wien (AT).

(74) Anwälte: ITZE, Peter usw.; Amerlingstraße 8, A-1061 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent), SU, US.

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: RECOMBINANT PROTEIN WHICH BINDS TO A COMPLEX VIRAL ANTIGEN OF HIV-1

(54) Bezeichnung: KOMPLEXES VIRALES ANTIGEN VON HIV-1 BINDENDES REKOMBINANTES PROTEIN

#### (57) Abstract

The invention relates to a recombinant protein which binds to a complex viral antigen of HIV-1. The manufacture, production, purification and application of this protein are described. The protein contains the variable regions of a human anti-HIV-1 antibody connected by a linker. The production is carried out in various prokaryontic or eukariontyc systems. Biochemical chromatographic methods are used for the purification. The described recombinant protein can be used for detecting, quantifying and purifying HIV-1 antigen.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung bezieht sich auf ein an ein komplexes virales Antigen von HIV-1 bindendes rekombinantes Protein. Es wird die Herstellung, Produktion, Reinigung und Anwendung dieses Proteins beschrieben. Das Protein enthält die variablen Regionen eines humanen anti-HIV-1 Antikörpers verbunden über einen Linker. Die Produktion erfolgt in verschiedenen prokaryontischen bzw. eukaryontischen Systemen. Zur Reinigung werden biochemische chromatographische Methoden eingesetzt. Das beschriebene rekombinante Protein kann zur Detektion, zur Quantifizierung und zur Reinigung von HIV-1 Antigen eingesetzt werden.

€.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
AU	Australien	Fi	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados ·	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korca	SU	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DΕ	Deutschland	MC	Monaco		_
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		•

# Komplexes virales Antigen von HIV-1 bindendes rekombinantes Protein

Humane monoklonale Antikörper (mAk) lassen sich herstellen, indem man B-5 Lymphozyten von Menschen, welche gegen ein Antigen beispielsweise durch Krankheit eine Immunreaktion zeigen, gewinnt, und diese B-Lymphozyten durch Fusion mit geeigneten Zellinien, im besonderen mit Myelomzellinien, immortalisiert. Solcherart gewonnene Hybrid-Zellinien, Hybridomas, dienen als Produktionsvehikel für mAk's. Sie können in vitro in Form von Zellkulturen eingesetzt werden und in dem erforderlichen Maß-10 stab kultiviert werden (1).

Die dabei produzierte Substanz stellt im Regelfall einen kompletten mAk dar, charakterisiert durch 2 schwere Ketten und 2 leichte Ketten, welche untereinander durch Disulfidbrücken und durch nicht-kovalente Bindungen verbunden sind, und in ihrer Ge15 meinschaft den spezifisch bindenden Antikörper bilden (2).

Die Struktur eines solchen Antikörpers läßt sich unterteilen in eine konstante Region, welche für die sogenannten Effektorfunktionen, wie z.B. Komplementaktivierung, verantwortlich ist und in eine variable Region, welche die spezifische Bindung des jewei20 ligen Antigens hervorruft.

Antikörper können durch biochemische Methoden enzymatisch gespalten werden. Beispielsweise kann durch Papain bzw. durch Pepsin ein Teil der konstanten Region abgespalten werden. Die auf diese Weise hergestellten Fab' bzw. (Fab')<sub>2</sub> Fragmente sind 25 in einer dem ursprünglichen Antikörper analogen Weise in der Lage, das betreffende Antigen zu binden (2). Auch die proteolytische Abspaltung der kompletten konstanten Regionen, welche zu einem sogenannten Fv Fragment führt, wurde beschrieben. Sie ist jedoch bei weitem nicht so reproduzierbar durchführbar wie die weiter oben erwähnte Papain- bzw. Pepsin-Spaltung von Antikörpern (3, 4). Mit Methoden der Gentechnik 30 gelingt es jedoch, Fv Fragmente auf reproduzierbare Weise herzustellen. Die dazu not-

WO 91/18983

wendigen Voraussetzungen sowie die angewandten Methoden werden in der Folge beschrieben.

Mit Hilfe von Routinemethoden wird eine cDNA Bank von einer mAk-5 produzierenden Hybridomzellinie hergestellt. Aus mAk-produzierenden Hybridomas wird gesamt-RNA isoliert. Diese RNA enthält neben ribosomaler RNA die Gesamtheit der Transkripte der Zelle. Es liegen sowohl unvollständig prozessierte, nukleäre Transkripte, als auch die reifen, cytoplasmatischen Transkripte, die sogenannten messenger RNA's, vor. Diese zeichnen sich durch einen poly-Adenosin-Schwanz am 3'-Ende aus. 10 Diese poly-A Region kann verwendet werden, um durch Affinitätschromatographie mit oligo-dT Zellulose die reifen mRNAs zu isolieren. Mit Hilfe des Enzyms "reverse Transkriptase" kann die mRNA zu einer sogenannten cDNA umgeschrieben werden. Durch Verwendung geeigneter Vektoren kann das erhaltene Gemisch von cDNAs kloniert werden, was zu einer sogenannten cDNA Bank führt (5). Immunglobulin-spezifische Hybri-15 disierungssonden erlauben die Identifikation und Isolierung von Klonen welche die gewünschten Sequenzen enthalten). Durch Sequenzieren der DNA dieser Klone und Sequenzvergleich mit bekannten Imunglobulingenen (EMBL Nucleotide Sequence Data Library, Heidelberg, BRD) kann Sicherheit über die Identität der Klone gewonnen werden (5). Auf diese Weise können beispielsweise Klone isoliert werden, die die Sequenzen 20 der leichten bzw. der schweren Kette eines mAK tragen.

Durch Sequenzanalyse der solcherart erhaltenen Immunglobulin-cDNAs lassen sich durch Vergleich mit bekannten Immunglobulinsequenzen die einzelnen Domänen der schweren bzw. der leichten Kette identifizieren: es ist möglich, die variable und die 25 konstante Region zu identifizieren, und z.B. innerhalb der variablen Region die sogenannten "hypervariablen" oder "complementarity determining regions", welche eigentlich für die spezifische Antigenbindung verantwortlich sind (6).

Solcherart klonierte Antikörpergene lassen sich in verschiedenen Systemen zur 30 Expression bringen. Einerseits können tierische Zellkulturen verwendet werden, wie z.B.

(

Myelomzellen, wenn man geeignete Expressionsvektoren verwendet (7). Die Verwendung von Hefe (8) bzw. von Bakterienzellen (9) als Expressionsvehikel für komplette Antikörper ist problematisch, da solche Zellen offenbar nicht in der Lage sind, die für sie sehr großen Moleküle, wie Antikörper sie darstellen, korrekt zu synthetisieren. Erfolg in dieser Richtung zeichnete sich erst ab, als versucht wurde, Subfragmente von Antikörpern in niederen Eukaryonten bzw. in Prokaryonten zur Expression zu bringen. Im Folgenden werden vier verschiedene Methoden beschrieben, welche die Expression von Fv bzw. Fab Fragmenten in Escherichia coli erlauben:

Skerra und Plückthun (1988, (10)) insertierten die Gene für die variablen Regionen eines murinen anti-Phosphorylcholin - Antikörpers (McPC603) im Anschluß an die Lac-Promoter/Operator Region, gefolgt von je einer bakteriellen Leader-Sequenz, welche zur Ausschleusung der Produkte in den periplasmatischen Raum der Bakterien dient. Es handelt sich dabei um den Leader des outer membrane protein A (opmA) sowie der Al-15 kalischen Phosphatase (phoA). Nach Transfektion dieses Plasmids in Escherichia coli wurde die Expression von funktionellem, d.h. Antigen-bindendem Protein im periplasmatischen Raum der Bakterien nachgewiesen.

Better et al. (1988, (11)) produzierten das Fab-Fragment eines chimären murin/hu20 manen Antikörpers, welcher ein Gangliosid-Antigen, wie es häufig an der Oberfläche humaner Karzinomzellen gefunden wird, erkennt. Die hiebei angewandte Plasmidkonstruktion besteht aus dem Salmonella typhimurium araB Promoter, sowie der pelB leader Sequenz jeweils vor der für die jeweilige Kette kodierenden Sequenz. Es wurden Antigen-bindende Fab Fragmente aus dem Kulturüberstand der transformierten Bakterien 25 gewonnen.

Interessanterweise benützten sowohl Skerra und Plückthun (1988, (10)) und Better et al. (1988, (11)) sogenannte dicistronische Konstruktionen, d.h. solche, bei denen auf einem einzigen messenger-RNA Molekül die Information für die beiden getrennt zu 30 exprimierenden Ketten vorliegt. Die Autoren geben an, daß dadurch die räumliche Nähe

der entstehenden Polypeptidketten gewährleistet ist, welche eine Voraussetzung für die korrekte Zusammenlagerung der variablen Region der schweren (V<sub>H</sub>) mit der der leichten Kette (V<sub>L</sub>) Kette bildet.

Genau dieses Problem, nämlich die Ausbildung des Fv-Peptid-Heterodimers (in der Natur nicht kovalent verbunden) wurde von Huston et al. (1988, (12)) und von Bird et al. (1988, (13)) auf andere Weise zu lösen versucht, nämlich durch kovalente Verknüpfung der Ketten über eine Aminosäure-Linkersequenz, wie sie in der Natur nicht vorkommt. Diese Linkersequenz zeichnet sich dadurch aus, daß sie aus einer bestimmten 10 Zahl und Sequenz von Aminosäuren besteht, sodaß sie die Distanz, welche in der natürlichen Konformation eines Antikörpers zwischen den zu verbindenden Regionen besteht, überbrücken kann, ohne unnötigen Streß in die Konformation einzuführen:

Huston et al. (1988, (12)) verknüpften die variablen Regionen eines murinen anti15 Digoxin Antikörpers über einen Linker von 15 Aminosäuren der Sequenz
GGGGGGGGGGGGGG. Die gewählte Anordnung war: V<sub>H</sub> - Linker - V<sub>L</sub>. Dieses sogenannte single-chain Fv Fragment wurde in Verbindung mit der MLE Leader Sequenz
unter der Kontrolle des synthetischen trp-Promoter/Operators in Form unlöslicher Inclusion bodies exprimiert. Nach deren Auflösung in 6M Guanidin-HCl und Entfernung des
20 Leaders durch saure Hydrolyse zwischen den Aminosäuren Asp und Pro, sowie nach
einigen Chromatographieschritten wurde aktives, Antigen-bindendes single-chain Fv
Fragment gewonnen.

Eine im Prinzip analoge Vorgangsweise wurde von Bird et al. (1988, (13)) für die 25 Konstruktion eines murinen Antigen-bindenden Proteins, welches spezifisch Fluoreszein bindet, gewählt. Diese Gruppe verwendete jedoch einen Linker von 18 Aminosäuren mit der Sequenz KESGSVSSEQLAQFRSLD. Dieser Linker ist ein Teil der Sequenz der humanen "carbonic Anhydrase", und wurde aus der Brookhaven Proteinstruktur-Datenbank als Loopstruktur ausgewählt, welche räumlich genau auf die Position der 30 miteinander zu verbindenden Aminosäuren des Fv Fragments passt. Die Anordnung der

einzelnen Regionen war hier anders als bei Huston et al. (1988, (12)), nämlich  $V_L$  - Linker -  $V_H$ .

Die oben beschriebenen Genkonstruktionen zur Produktion von Antikörperfrag-5 menten in Escherichia coli beziehen sich auf murine Sequenzen bzw. in einem Fall auf ein murin/human Chimäres. Es wurden noch keine entsprechenden Versuche mit humanen Sequenzen publiziert.

Fab', (Fab')<sub>2</sub> und Fv Fragmente bieten verschiedene Vorteile gegenüber komplet10 ten Antikörpern. Auf Grund ihrer Kleinheit im Vergleich zu kompletten Antikörpern können sie leichter und schneller diffundieren, sowohl in vitro als auch bei eventuellen in vivo Applikationen. Aus demselben Grund sind sie generell leichter handhabbar, und sind in den meisten Fällen, bei denen die Funktionen der konstanten Regionen (z.B. Effektorfunktionen, Bindung an Zellrezeptoren, Bindung an andere Moleküle) nicht 15 benötigt werden bzw. sogar Nachteile bringen, kompletten Antikörpern gleichwertig und gegebenfalls sogar vorzuziehen. Beispielsweise entstehen beim Tumor-Imaging bei der Verwendung kompletter Antikörper häufig Probleme durch Hintergrundsignale, welche durcu unspezifische Bindung der Antikörper an Zellrezeptoren, vermittelt durch die konstanten Regionen der Antikörper, bedingt sind. Es ist bekannt, daß bei Verwendung von 20 Fab-Fragmenten solche Probleme reduziert werden können. Es ist demnach zu erwarten, daß der Einsatz von Fv-Fragmenten bzw. von single-chain Fv-Fragmenten weitere Verbesserungen in dieser Beziehung bringen wird (13, 12).

Bis jetzt wurde mit Antikörpern murinen Ursprungs gearbeitet wurde, welche an 25 kleine, gut beschriebene Antigene, wie Fluoreszein bzw. Digoxin binden. Die gesamte Genkonstruktion ist darauf aufgebaut, daß als Antigen eine niedermolekulare Substanz (MG kleiner 1000) gebunden wird. Die in der Natur bei weitem am häufigsten vorkommenden antigenen Substanzen sind Peptide, Peptidoglycane, Proteine und Polysaccharide, und als solche hochmolekluar.

Erfindungsgemäß enthält das Protein der eingangs genannten Art die Antigenbindenden Regionen eines von der Zellinie 3D6 (Accession Nr. 87110301, PHLS, Porton Down, UK (1, 14, 15, 16)) stammenden Antikörpers. Damit wird erstmals ein Protein humanen Ursprungs erhalten, welches die gewünschten Bindungseigenschaften aufsweist und welches auch in einzelligen Mikroorganismen, wie Hefe oder Bakterien, exprimiert werden kann.

Weiters wird gemäß der vorliegenden Erfindung die Herstellung einer single-chain Konstruktion, die von einem humanen Antikörper abgeleitet ist, beschrieben. Diese 10 single-chain Konstruktion bindet an ein hochmolekulares, komplexes, virales Antigen, im Gegensatz zu kleinen, gut definierten Antigenen.

Es war nicht vorauszusehen, daß die entsprechenden Methoden zur Konstruktion der single-chain Fragmente auch bei anderen als den publizierten Antikörpern, im beson15 deren bei humanen Antikörpern, zu funktionellen, d.h. Antigen-bindenden Molekülen führen würden.

Desgleichen liegt es nicht auf der Hand, daß komplexe Antigene wie z.B. Antigene an der Oberfläche von Viren, bei denen erfahrungsgemäß eine größere Zahl von Aminosäuren an der Antigen-Antikörperbindung beteiligt sind als bei kleinen Antigenen, in der 20 gleichen Weise Manipulationen im Bereich der variablen Regionen der entsprechenden bindenden Antikörper tolerieren.

Ausgehend von der Zellinie 3D6, welchen einen humanen monoklonalen Antikörper des Typs IgG1/kappa produziert, welcher spezifisch mit HIV-1-gp41 reagiert, und 25 eine schwache Kreuzreaktion mit HIV-1 gp120 zeigt (3D6; (1, 14, 15, 16)), wurde gesamt-RNA isoliert. Dabei wurde die Methode der Guanidin-Isothiocyanat Extraktion und Ultrazentrifugation über einen Polster von 5,7M CsCl angewandt (5).

Aus der gesamt-RNA wurde durch Adsorption an oligo-dT-Cellulose die poly A+30 - Fraktion, also die mRNA isoliert. (mRNA purification Kit, Fa. Pharmacia, Schweden).

Die mRNA diente als Substrat für die Synthese von cDNA (cDNA synthesis Kit, Fa. Pharmacia, Schweden).

Die Klonierung der cDNA Bank erfolgte im Plasmidvektor pUC19. Die rekombinanten Plasmide wurde in Escherichia coli, Stamm HB101, transformiert und auf LB Medium (5) kultiviert.

Positive Klone wurden durch Hybridisierung mit spezifischen Oligonucleotid-10 Sonden identifiziert. Die Sequenzen für die Sonden wurden der EMBL DNA-Sequenz Datenbank aus konstanten Regionen von humanen IgG1-schweren bzw. Kappa-leichten Ketten entnommen.

Die durch positive Hybridisierungssignale identifizierten Klone wurden durch Re-15 striktionsanalyse weiter charakterisiert, und diejenigen Klone, welche die Plasmide mit den längsten Inserts tragen, identifiziert.

Durch Sequenzanalyse dieser Klone wurde je ein Klon mit der kompletten kodierenden Region für die schwere bzw. für die leichte Kette des Antikörpers identifiziert.

20 Diese Klone tragen die Bezeichnung pUC3D6HC (SEQ ID NO: 1) bzw. pUC3D6LC (SEQ ID NO: 2).

### Beispiel 1

In der Sequenz der Inserts der Klone pUC3D6HC (SEQ ID NO: 1) bzw. pUC3D6LC (SEQ ID NO: 2) wurden die Übergangsstellen zwischen der Region des Leaderpeptids und der variablen Region, sowie zwischen der variablen Region und der konstanten Region identifiziert. Durch Oligonucleotid-gerichtete Mutagenese (in vitro mutagenesis system, Amersham, UK) wurden an diesen Übergangsstellen die folgenden 30 Mutationen durchgeführt (siehe auch A-D):

1) Erkennungssequenzen für bestimmte Restriktionsenzyme wurden hineinmutiert. Mit Hilfe dieser Restriktionsstellen wurden die variablen Regionen der schweren bzw. der leichten Kette des Antikörpers 3D6 aus den jeweiligen Plasmiden herausgeschnitten.

5

2) Die für die spätere Expression benötigten Start- und Stopcodons wurden einmutiert.

Um die variablen Regionen des Antikörpers 3D6 mit einem Linker verknüpfen zu 10 können, wurden zwei synthetische Oligonucleotide hergestellt, welche die beiden DNA-Stränge des Linkers bilden. Die beiden Oligonucleotide wurden so gewählt, daß, wenn sie miteinander hybridisieren, eine Doppelstrang-DNA entsteht, an deren Enden überhängende einzelsträngige DNA Regionen vorliegen, welche genau denjenigen überhängenden Enden entsprechen, die beim Schneiden mit den entsprechenden Restriktionsen15 zymen an den oben erwähnten einmutierten Restriktionsstellen entstehen. Dies erlaubt die Ligation der mit Hilfe dieser Restriktionsenzyme isloierten variablen Regionen mit den synthetischen Oligonucleotiden des Linkers.

Leader | Variable Region —

K G V Q C | E V Q L V —

141 AAA GGT GTC CAG TGT GAA GTG CAG CTG GTG 170 Wildtyp

AAA GAA TTC CCC ATG GAA GTG CAG CTG GTG mutiert

\*\* \* \*\* \*\*\*

ECORI NCOI

Start

A: Mutation am Übergang zwischen der Leaderregion und der variablen Region der schweren Kette des Antikörpers 3D6 (SEQ ID NO: 1). Mutierte Basen sind mit "\*" gekenzeichnet. Die kodierten Aminosäuren in der Wildtyp-DNA sind angeführt, außerdem die durch die Mutation entstandenen Restriktionsstellen EcoRI und NcoI sowie das Startcodon ATG.

variable Region | konstante Region > V T V S S A S T K G - S S GC ACC GTC TCT TCA GCC TCC ACC AAG GGC 548 Wildtyp GTC ACC GTC TCT TCA GGA TCC ACC AAG GGC mutiert

BamHI

B: Mutation am Übergang zwischen der variablen Region und der konstanten Region der schweren Kette des Antikörpers 3D6 (SEQ ID NO: 1). Mutierte Basen sind mit "\*" gekenzeichnet. Die kodierten Aminosäuren in der Wildtyp-DNA sind angeführt, 10 außerdem die durch die Mutation entstandenen Restriktionsstelle BamHI.

Leader Region | variable Region —

P G A K C | D I Q M T

79 CCA GGT GCC AAA TGT GAC ATC CAG ATG ACC 108

CCA GGT GCC AAA GTC GAC ATC CAG ATG ACC

\*\*\*

Sall

C: Mutation am Übergang zwischen der Leaderregion und der variablen Region der leichten Kette des Antikörpers 3D6 (SEQ ID NO: 2). Mutierte Basen sind mit "\*" gekenzeichnet. Die kodierten Aminosäuren in der Wildtyp-DNA sind angeführt, außerdem die durch die Mutation entstandenen Restriktionsstelle Sall.

25

10 WO 91/18983 PCT/AT91/00067

> variable Region | konstante Region 397 GTG GAT ATC AAA CGA ACT GTG GCT GCA CCA 426 GTG GAT ATC AAA CGA TAA GCT TCT GCA CCA HindIII Stop

D: Mutation am Übergang zwischen der variablen Region und der konstanten Region der leichten Kette des Antikörpers 3D6 (SEQ ID NO: 2). Mutierte Basen sind mit "\*" gekenzeichnet. Die kodierten Aminosäuren in der Wildtyp-DNA sind angeführt, außerdem die durch die Mutation entstandenen Restriktionsstelle HindIII sowie das Stopcodon TAA.

Durch Ligation der 3 entsprechend vorbehandelten Fragmente (V<sub>H</sub>, Linker, V<sub>L</sub>) miteinander wurde ein Gen erhalten, welches an den Übergangsstellen zwischen den variablen Regionen und dem Linker noch die hineinmutierten Restriktionsstellen trug, welche Nucleotide beinhalten, die nicht den an diesen Stellen natürlich vorkommenden Nucleotiden entsprechen. Dadurch ergab sich auch eine veränderte Aminosäuresequenz (siehe E und F).

20

5

Um die ursprüngliche Aminosäuresequenz wiederherzustellen, wurde an den erwähnten Übergangsstellen durch einen neuerlichen Mutationsvorgang die erwünschte DNA Sequenz hergestellt (siehe E und F).

E: DNA Sequenz der Verknüpfungsstelle VH - Linker vor und nach der Rückmutation zur Wiederherstellung der natürlichn Aminosäureseuenz im Bereich der VH Region (SEQ ID NO: 3). Mutierte Basen sind mit "\*" gekennzeichnet. Die endgültige Aminosäuresequenz ist angegeben.

Linker | VL

\*\*\*|

422 TCG GGT GGC GGC GGA GTC GAC ATC CAG ATG

TCG GGT GGC GGC GGA TCT GAC ATC CAG ATG

S G G G G S D I Q M

<u>F:</u> DNA Sequenz der Verknüpfungsstelle Linker - VL vor und nach der Rückmuta15 tion zur Wiederherstellung der natürlichn Aminosäureseuenz im Bereich der VL Region
(SEQ I2D NO: 3). Mutierte Basen sind mit "\*" gekennzeichnet. Die endgültige Aminosäuresequenz ist angegeben.

- 20 Mit Hilfe dieser Methoden wurde also ein Gen konstruiert, daß die Struktur V<sub>H</sub> Linker V<sub>L</sub> besitzt. Dieses Konstrukt wird als sc3D6 (single-chain 3D6) bezeichnet, und wurde in den Klonierungsvektor pUC19 insertiert (SEQ ID NO: 3). Der resultierende Vektor trägt die Bezeichnung pUCsc3D6.
- Das sc3D6-Gen wurde aus dem Plasmid pUCsc3D6 durch Restriktionsenzyme herausgeschnitten, und in den bakteriellen Expressionsvektor pKK223-3 (Pharmacia) insertiert, welcher den mit Isopropyl-ßthio-galactosid (IPTG) induzierbaren tac-Promoter enthält. Der resultierende Vektor trägt die Bezeichnung pKKsc3D6 und wurde in den E.coli Stamm JM105 transformiert.

### Kultivierung der Bakterien

Die transformierten Bakterien wurden in einem Laborfermenter bis zu einer OD<sub>600</sub> von 2,0 in LB Nährmedium (5) kultiviert. Danach erfolgte die Induktion der Expression 5 durch Zugabe von Isopropylthiogalaktosid (IPTG). Die Bakterien wurden 3 Stunden in Gegenwart von IPTG weiterkultiviert, sodann durch Zentrifugation geerntet und bei -80°C gelagert. Danach wurde das Protein extrahiert und gereinigt.

### **Extraktion und Reinigung**

10

Für jeden Versuchsansatz wurden 10 g Biomasse (Naßgewicht) eingesetzt. Die Zellen wurden mittels Lysozym im Kombination mit einem osmotischen Schock aufgeschlossen und dann bei -20°C eingefroren. Die gefrorene E. coli-Paste wird in kleine Sücke kleine Stücke gebrochen und mit STE-Puffer (10mM Tris, 100mM NaCl, 1mM 15 EDTA, pH 8,0) wird eine 10%-ige Suspension bereitet. Zu dieser Suspension wird ein Aufschlußcocktail, der Nukleasen, Lysozym und Inhibitoren enthält, hinzugefügt (siehe Tabelle 1).

Diese E.coli-Suspension wird 15 Minuten bei 42°C inkubiert. Durch Zugabe von 20 Triton-X-100 (Endkonzentration 0,5%) und einer neuerlichen fünfminütigen Inkubation bei 42°C werden die Zellen lysiert.

#### Ernten der Inclusionbodies

Das Sediment wird in STE-Puffer resuspendiert und 8 h bei 4°C gerührt. Die Inclusionbodies werden durch Zentrifugation angereichert. Hierzu wird ein Glycerinkissen (50% Glycerin/in Phosphate Buffered Saline (PBS)) in Zentrifugenröhrchen vorgelegt, mit dem gleichen Volumen Suspension überschichtet und zentrifugiert. (30 Minuten, 6000 rpm, 4°C, JA-20 Rotor, J2-21 Zentrifuge, Fa. Beckman).

#### Lösen der Inclusion bodies

Die angereicherten Inclusionbodies werden in 6M GuHCl (Guanidinhydrochlorid) in PBS, pH 8,3 unter Rühren bei 4°C (12h) gelöst. Anschließend wird der Proteingehalt 5 photometrisch bestimmt.

#### Refolding

Das in GuHCl gelöste Protein wird in Gegenwart von Fremdproteinen umgefaltet. 10 Zunächst erfolgte eine Proteinbestimmung. Die gelösten Inclusionbodies werden mit Refolding-Puffer (GuHCl 1M, Glutathion reduziert 30mM, Glutathion oxidiert 3mM, EDTA 100 $\mu$ M, in PBS, pH 8,3) so verdünnt, daß die Endkonzentration 80 mg Protein/l beträgt.

Das Verdünnen der gelösten Inclusionbodies erfolgt im Labormaßstab unter Verwendung einer Burette durch langsames Zutropfen der Proteinlösung in den Refolding Buffer. Man arbeitet am besten bei 37°C.

Die Rückfaltung wurde mittels Reversed-phase HPLC verfolgt. Dazu wurden Pro20 ben entnommen, der pH-Wert auf 5,5 gestellt, um ein weiteres Refolding zu unterbinden, die Proben zentrifugiert (Millipore Tischzentrifuge, 4700 rpm, Zimmertemperatur),
sterilfiltriert (Porenweite 0,22 μm, low protein binding), falls nötig aufkonzentriert (Millipore, Tischzentrifuge, 4700 rpm, 20oC) und jeweils 250 μl mittels Reversed Phase
Chromatography HPLC analysiert (Nucleosil 300, 5 μm. 4x125 mm., Fa. Macherey und
25 Vogel, BRD. Ein linearer Gradient 0,1 % TFA / Acetonitril 10 - 60 % wurde innerhalb
von 40 Minuten an die Säule angelegt).

Der umgefaltete sc3D6 wird ultradiafiltriert. Es wird eine 10000 Dalton cutoff Polysulfonmembrane verwendet. Die diafiltrierte Proteinlösung wird auf einen Anionen-30 tauscher aufgetragen und dann mit 100 mM NaCl von der Säule eluiert.

Der sc3D6 wird mit Sephadex G-25 (Fa. Pharmacia, Schweden) Gelfiltration entsalzt und nach der Methode von Nakane et al. (17) mit alkalischer Phosphatase konjugiert.

Das gereinigte sc3D6 Protein wurde durch SDS-PAGE kontrolliert (Abbildung 7). Zum Nachweis der Funktionalität des sc3D6 Proteins wurde ein Western Blot Test mit HIV-1-Teststreifen (Fa. BioRad, USA) durchgeführt. Als positive Kontrolle wurde ein analoger Test mit dem aus tierischen Zellen isolierten, natürlichen Antikörper durchgeführt. Als negative Kontrolle diente eine Präparation von gesamt-Protein aus E.coli. Das 10 Ergebnis dieses Tests war positiv und ist in Abbildung 8 gezeigt.

#### Reinigung von sc3D6 Protein mittels Affinitätschromatographie

Mit dem entsprechend gereinigten sc3D6 Protein wurde ein Kaninchenserum unter Standardbedingungen mit komplettem Freundschen Adjuvans hergestellt. Mit Hilfe von CM-Sepharose Fast Flow Chromatographie (Fa. Pharmacia, Schweden) wurde die IgG Fraktion aus dem Kaninchenserum gewonnen. Die Spezifität der Antikörper wurde mittels ELISA festgestellt. Mit Hilfe eines Peptidsynthesizers wurde das 15 Aminosäuren lange Linkerpeptid (Sequenz: GGGGSGGGGGGGGS) hergestellt und anschließend mittels Carbodiimidkondensation mit Rinderserumalbumin (BSA) im molaren Verhältnis von 6:1 konjugiert. Mit diesem Konjugat wurden Mikrotiterplatten beschichtet. Die Serumprobe wurde in den beschichteten Mikrotiterplatten inkubiert und der gebundene Antikörper wurde mit einem Peroxidase-markierten Ziege-Anti-Kaninchen IgG nachgewiesen. Das derartig hergestellte und überprüfte anti-sc3D6 IgG an eine BrCN aktivierte Sepharose 4B (Fa. Pharmacia, Schweden) gebunden. Das nicht gebundene Material wurde ausgewaschen. Ein vorgereinigter Extrakt von sc3D6 Protein, der wie oben beschrieben rückgefaltet und mit Sephadex G-25 (Fa. Pharmacia, Schweden) entsalzt wurde, wurde auf die anti-sc3D6 Säule aufgetragen. Das nicht gebundene Material wurde ausgewaschen und das spezifisch gebundene sc3D6 Protein wurde mit einem 0,1M Glycin HCl Puffer pH 2,5 eluiert. Anschließend wurde das Eluat mit 1M Tris Puffer neutralisiert 30

und sc3D6 Protein wie beschrieben auf mittels SDS-Elektrophorese charakterisiert und mittels Western Blot auf Funktionalität überprüft.

Eine andere Methode zur immunaffinitätschromatographischen Reinigung von 5 sc3D6 Protein ist wie folgt:

Mit dem oben beschriebenen an BSA gekoppelten Linkerpeptid wurde ein Kaninchenserum mit Hilfe von komplettem Freundschen Adjuvans hergestellt. Die IgG Fraktion wurde durch CM-Sepharose Fast Flow Chromatographie (Fa. Pharmacia, Schweden) gewonnen und über eine BSA-Sepharose 4B Säule (Fa. Pharmacia, Schweden) weiterge-10 reinigt, um die anti-BSA Antikörper zu entfernen. Das so gewonnene anti-Linker IgG wurde an eine BrCN aktivierte Sepharose 4B (Fa. Pharmacia, Schweden) gekoppelt. Ein vorgereinigter Extrakt von sc3D6 Protein, der wie oben beschrieben rückgefaltet und mit Sephadex G-25 (Fa. Pharmacia, Schweden) entsalzt wurde, wurde auf die anti-Linker Säule aufgetragen. Das nicht gebundene Material wurde ausgewaschen und das spezifisch 15 gebundene sc3D6 Protein wurde mit einem 0,1M Glycin HCl Puffer pH 3,0 eluiert. Anschließend wurde das Eluat mit 1M Tris Puffer neutralisiert und das sc3D6 Protein wie beschrieben mittels SDS-Elektrophorese charakterisiert und mittels Western Blot auf Funktionalität überprüft.

20

25

### Immunaffinitätschromatographische Reinigung von HIV-1 gp160

Zur Herstellung einer sc3D6-Immunaffinitätssäule wurde das gereinigte sc3D6 Protein auf eine 1ml NHS Säule (Fa. Pharmacia, Schweden) gebunden (lt. Protokoll der Fa. Pharmacia).

5

Die Vorreinigung des gp160 (des coat Proteins von HIV-1, welches vom Antikörper 3D6 sowie vom sc3D6 Protein spezifisch gebunden wird) wurde nach Barrett et al. (18) durchgeführt.

Das vorgereinigte Material, welches das rekombinante gp160 enthält, wurde über eine Ultra/Diafiltration ankonzentriert und für die sc3D6-Immunaffinitätschromatographie konditioniert. Dieses konditionierte Material wurde auf die sc3D6-Immunaffinitätssäule aufgetragen. Als Äquilibrierungspuffer wurde ein 100mM Tris Puffer pH 7,4 mit 0,1% Tween 20 verwendet. Das rekombinante Antigen wurde mit 3M Rhodanid eluiert. Die Ausbeuten der einzelnen Stufen sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

#### Beispiel 2

Eine andere Klonierung des sc3D6, bei der das sc3D6-Gen mit dem aus Escherichia coli isolierten Gen für Alkalische Phosphatase (EcphoA) fusioniert wurde, wurde wie folgt ausgeführt:

Das sc3D6-Gen wurde aus dem Plasmid pUCsc3D6 durch Restriktionsenzyme herausgeschnitten, und in den Vektor pEcphoAMut3 (19) insertiert. Der resultierende Vektor trägt die Bezeichnung pAPsc3D6. Der Vektor pEcphoAMut3 enthält das aus Escherichia coli isolierte Gen für Alkalische Phosphatase (20) in welches durch Olignucleotid-gerichtete Mutagenese am 3'-Ende der codierenden Region eine Restriktionsstelle einmutiert wurde, welche die Fusion des EcphoA-Gens mit anderen Genen erlaubt. Auf diese Weise können durch Expression eines Fusionsgens Fusionsproteine,

d.h. Proteine, bei denen die jeweiligen codierenden Regionen untereinander durch Peptidbindungen über Aminosäuren verknüpft sind, hergestellt werden.

Das EcphoA - sc3D6 Fusionsgen wurde aus pAPsc3D6 mit Restriktionsenzymen 5 herausgeschnitten und in den bakteriellen Expressionvektor pKK223-3 (Fa. Pharmacia, Schweden) insertiert. Das resultierende Plasmid trägt die Bezeichnung pKKAPsc3D6.

Das Plasmid pKKAPsc3D6 wurde in den Escherichia coli Stamm JM 105 transformiert und die transformierten Bakterien in LB Nährmedium (5) kultiviert. Nach Indukti10 on mit IPTG wurde aktives EcPhoA - sc3D6 Fusionsprotein aus dem periplasmatischen Raum der Bakterien wie folgt gereinigt:

Die Bakterien werden durch Zentrifugation geerntet und mit einem 10mM Tris Puffer pH 7,5, der mit 30mM NaCl versetzt ist, gewaschen. Die gewaschenen Bakterien 15 werden in 33mM Tris Puffer pH 7,5 resuspendiert und mit dem gleichen Volumen 40% Saccharoselösung in (33mM Tris Puffer) versetzt und EDTA auf eine Endkonzentration von 0,1mM zugegeben. Nach 10 minütiger Inkubation bei Raumtemperatur werden die Bakterien abzentrifugiert und in 0,5mM MgCl<sub>2</sub> Lösung aufgenommen. Nach 10minütiger Inkubation bei 0°C wird ein Proteaseinhibierungscocktail, der aus PMSF und EGTA 20 besteht, zugesetzt und die Bakterien abzentifugiert. Der Überstand wird mit 1M Tris Lösung pH 7,5 auf eine Endkonzentration von 25mM Tris gebracht. Durch diese Prozedur wird der periplasmatische Raum der E. coli Zellen freigelegt.

Durch Zentrifugation bei 12000 g wird die Proteinlösung geklärt und anschließend 25 über Ultrafiltration ankonzentriert.

Das EcPhoA - sc3D6 Protein wird mit Hydrophobic Interactionchromatographie weiter gereinigt. Eine Phenylsepharose Fast Flow (Fa. Pharmacia, Schweden) wurde mit 60% gesättigter Ammoniumsulfatlösung in 25mM Tris Puffer pH 7,5 äquilibriert. Die 30 Proteinlösung wurde abwechselnd mit dem Äqulibrierungspuffer auf die Säule aufgetra-

gen. Das sc3D6 wird mit einem linearen Gradienten von 60% Ammoniumsulfat auf 0% Ammoniumsulfat eluiert. Die Fraktionen welche das EcPhoA - sc3D6 Protein enthalten werden durch Gelfiltration entsalzt.

Zum Nachweis der Funktionalität des EcPhoA - sc3D6 Proteins wurde ein Western Blot Test mit HIV-1-Teststreifen (Fa. BioRad, USA) durchgeführt. Zur Kontrolle wurde ein analoger Test mit dem aus tierischen Zellen isolierten, natürlichen Antikörper durchgeführt. Als negative Kontrolle diente eine Präparation von gesamt-Protein aus E. coli. Das Ergebnis dieses Tests war positiv und ist in Abbildung 8 gezeigt.

10

### Direkter Nachweis von HIV-1 Antigen mittels ELISA

Ein gp120-spezifischer monoklonaler Antikörper (Klon 25 C2, Accession Nr. 89120601, PHLS, Porton Down, UK) wurde auf Mikrotiterplatten (Grade I, Fa. Nunc, 15 Dänemark) beschichtet. HIV-1 hältiger Kulturüberstand (16) wurde auf die beschichteten Mikrotiterplatten aufgetragen. Als Standard wurde rekombinantes gp160 (18) verwendet.

Nach Auswaschen des ungebundenen Materials wurde das EcPhoA-sc3D6 Protein aufgetragen und inkubiert. Das ungebundene Material wurde neuerlich ausgewaschen 20 und mit p-Nitrophenylphosphat wurde das gebundene EcPhoA-sc3D6 Protein photometrisch bei 602nm nachgewiesen. In Abbildung 9 ist die Standardkurve und verschiedene Proben von HIV-1 positiven Kulturüberständen dargestellt.

#### Kompetitiver Anti-HIV-1 ELISA

25

Mikrotiterplatten (Grade I, Fa. Nunc, Dänemark) wurden mit einer Lösung von 10mg/ml rekombinantem gp160 (18) beschichtet. Sodann wurden die Platten mit PBS + 0,1% Tween 20 + 1% BSA gewaschen.

30

Eine Lösung von 5ug/ml EcPhoA - sc3D6 Fusionsprotein wurde im Verhältnis 1:1 mit HIV-1 positiven bzw. HIV-1 negativen Seren gemischt und auf die beschichteten Platten aufgetragen. Als Kontrolle wurde mit Verdünnungspuffer gemischtes EcPhoA - sc3D6 Fusionsprotein aufgetragen und bei 37°C 60 min. inkubiert. Danach wurde das 5 ungebundene Material ausgewaschen.

Durch Zugabe von p-Nitrophenylphosphat wurde der Anteil an gebundenem Ec-PhoaA - sc3D6 Protein nachgewiesen. Die entstandene Farbe wurde photometrisch bei 602nm quantifiziert. Die Inhibition der Sera wurde in Prozenten der Extinktion von Ec-10 PhoA - sc3D6 Protein ohne Serum ermittelt. Wie in Abbildung 10 dargestellt, inhibieren alle HIV-1 positiven Sera die Bindung von EcPhoA - sc3D6 Fusionsprotein an gp160. Alle HIV-1 negativen Sera zeigten weniger Inhibition als die HIV-1 positiven Sera.

### Beispiel 3

15

Eine andere Expressionsart für das sc3D6 Protein, bei welcher Maus-Myelomzellen als Wirtszellen benutzt wurden, wurde wie folgt ausgeführt:

Der 3' Teil des sc3D6-Gens wurde aus dem Plasmid pUCsc3D6 (SEQ ID NO: 3)

20 durch partiellen EcoRV Verdau sowie durch kompletten HindIII Verdau isoliert (Länge des Fragments: 401 bp). Aus dem Plasmid pUC3D6HC (SEQ ID NO: 1) wurde der 3'

Teil des Gens für die schwere Kette durch Schneiden mit EcoRV und HindIII entfernt. In den verbleibenden Vektor wurde das über Agarose-Gelelektrophorese isolierte und gereinigte 401 bp Fragment des sc3D6-Gens insertiert. Das so rekombinierte Gen besteht also

25 aus der Sequenz für das Leaderpeptid der schweren Kette des Antikörpers 3D6, gefolgt von der Sequenz des sc3D6 Gens. Das Plasmid trägt die Bezeichung pLsc3D6. Diese Konstruktion erlaubt die Ausschleusung des sc3D6 Proteins in tierischen Zellen. Das codierende Gen wurde aus pLsc3D6 mit den Enzymen NcoI und HindIII isoliert, die überhängenden Enden mit Klenow-Polymerase aufgefüllt und in die SmaI Stelle des für 30 tierische Zellen geeigneten Expressionsvektors pRcRSV (Invitrogen, USA) kloniert. Die

Smal Stelle dieses Expressionsvektor liegt zwischen dem Long Terminal Repeat von RSV, also einem starken viralen Promoter, und Transkriptions-Terminationssequenzen, welche ursprünglich vom Rinder-Wachstumshormon stammen. Durch Insertion in diese Restriktionsstelle ist es möglich, beliebige Strukturgene in eine molekulare Umgebung zu 5 bringen, welche die Expression der Gene in tierischen Zellen erlaubt. Außerdem besitzt der Vektor pRcRSV noch einen Selektionsmarker "Neomycinresistenz", welcher die Selektion von erfolgreich transformierten tierischen Zellen in der Kultur erlaubt.

Das solcherart konstruierte Plasmid trägt die Bezeichnung pRcRSVLsc3D6. Es 10 wurde in Mausmyelomzellen der Linie P3-X63-Ag8.653 (21) transfiziert. Nach Selektion von transformierten Zellen mit dem Antibiotikum Neomycin wurden in 2 Klonierungsund Screeningrunden insgesamt 5 Klone selektiert, welche das sc3D6 Gen exprimieren. Die Expressionslevel der einzelnen Klone wurden mittels Antigen-spezifischem ELISA getestet und liegen zwischen 0,5 und 1 ug/ml.

15

Der das sc3D6 Protein enthaltende Kulturüberstand der transfizierten Mausmyelomzellen wurde durch Zentrifugation bei 5000g in einer Becherzentrifuge geklärt. Der geklärte Kulturüberstand wurde um das 10-fache durch Ultrafiltration (Minitan, PTGC, cut off 10000 Dalton, Fa. Millipore) aufkonzentriert und mit einem 50mM Tris Puffer 20 pH 7,2 mit dem 5-fachen Volumen diafiltriert.

Die diafiltrierte Proteinlösung wurde mit Q-Sepharose Fast Flow (Fa. Pharmacia, Schweden) weitergereinigt (Äqulibrierungspuffer 50mM Tris Puffer pH 7,2). Die Elution des sc3D6 Proteins erfolgte mit 150mM NaCl. Das gereinigte Protein wurde mittels 25 Antigen-spezifischem ELISA getestet. Die Ausbeuten der einzelnen Reinigungsstufen sind in Tabelle 3 dargestellt.

### Beispiel 4

Das Plasmid pRcRSVLsc3D6 wurde in Chinese Hamster Ovary (CHO) Zellen transfiziert. In analoger Weise wie in Beispiel 3 beschrieben, wurden transformierte 5 Zellen selektiert und gescreent und das sc3D6 Protein aus dem Zellkulturüberstand gereinigt. Die Testung der Expressionslevels mittels Antigen-spezifischem ELISA brachte Werte zwischen 1 und 5 ug/ml Antikörper.

#### Beispiel 5

10

Das sc3D6-Gen wurde aus dem Plasmid pUCsc3D6 durch Restriktionsenzyme herausgeschnitten und in den Hefe-Expressionsvektor pG1 (Clontech Laboratories Inc., Palo Alto, USA) insertiert. In dieser Konstruktion wird das sc3D6-Gen unter die Regulation des durch Galaktose induzierbaren GAL1-Promoters gestellt. Das Konstrukt wurde 15 in den Saccharomyces cerevisiae Stamm SHY2 (trp1-) transfiziert und in Medium ohne Tryptophan auf Komplementierung der Tryptophan-Auxotrophie selektiert. Positive Transformanten wurden isoliert und zur Produktion von sc3D6 Protein herangezogen. Die Bedingungen für die Kultivierung des Produktionsstammes, sowie für die Isolierung, Aufarbeitung und Reinigung des Produktes erfolgten gemäß Standardprotokollen (22).

20

#### Beispiel 6

Das sc3D6-Gen wurde aus dem Plasmid pUCsc3D6 durch Restriktionsenzyme herausgeschnitten und in den Vector pAc373 insertiert (23). Dieses rekombinante Plas-25 mid wurde gemeinsam mit DNA des Baculovirus Autographa californica nuclear polyhedrosis virus (AcMNPV) in die von Spodoptera frugiperda stammende Zellinie Sf9 transfiziert. Die Kultivierung der Sf9 Zellen erfolgte gemäß Standardmethode, wie im Katalog der American Type Culture Collection beschrieben. 3 bis 5 Tage nach der Transfektion wurden Plaques von rekombinanten Viren mikroskopisch identifiziert und isoliert. 30 Um sicher zu gehen, daß die isolierten rekombinanten Viren nicht durch Wildtypviren

kontaminiert sind, wurden drei weitere Plaquereinigunsvorgänge angeschlossen. Infektion von Sf9 Zellen mit rekombinantem Virus führte nach 3 bis 5 Tagen zur Lyse der infizierten Zellen, und, damit verbunden, zur Produktion von sc3D6 Protein im Überstand des Zellysats. Das sc3D6 Protein wurde aus diesem Überstand in analoger Weise 5 wie in Beispiel 3 beschrieben gereinigt und analysiert. Auf diese Weise konnte die Funktionalität dieses rekombinanten Proteins nachgewiesen werden.

#### Beispiel 7

WO 91/18983

Die für das Protein Avidin codierende Sequenz (24) wurde durch synthetische Oligonucleotide als synthetisches Gen hergestellt, und zwar so, daß zusätzlich am 5'-Ende des Gens die Sequenz des Leaderpeptids für E. coli Alkalische Phosphatase (20) und am 3'-Ende eine Polylinkerregion zur Insertierung anderer Gene vorliegt. In dieser Polylinkerregion insertierte Gene werden unter geeigneten Bedingungen als Fusionspro-15 teine mit Avidin als Fusionspartner exprimiert. Mit Hilfe des am 5' Ende befindlichen Leaders werden diese Fusionsproteine in aktiver Form in den periplasmatischen Raum von Escherichia coli ausgeschleust. Dieses Konstrukt wurde in eine geeignete Restriktionsstelle des bakteriellen Expressionsvektors pET-3a (25) insertiert, welcher zur Expression klonierter Gene den Bacteriophage T7-φ10 Promotor sowie den φ Terminator enthält.

Der Bacteriophage T7- $\phi$ 10 Promotor hat die Eigenschaft, in Abwesenheit der Bacteriophage T7 RNA Polymerase in E. coli Zellen nicht transkribiert zu werden. Wird jedoch beispielsweise eine dichtgewachsene E. coli Kultur mit einem Phagen-Vektor, 25 welcher die genetische Information für die T7 Polymerase trägt, infiziert, so führt die dadurch produzierte T7 Polymerase zur Expression von Genen, die beispielsweise in Vektoren wie dem oben beschriebenen kloniert vorliegen. Diese Eigenschaft ist für die Expression von Avidin und Avidin-Fusionsproteinen in E. coli sehr wichtig, da das Avidin für wachsende E. coli Kulturen toxisch ist.

Das sc3D6 Gen wurde aus dem Vektor pUCsc3D6 durch Restriktionsenzyme herausgeschnitten und in die Polylinkerregion des Vektors pET-3a-Av insertiert. Der resultierende Vektor trägt die Bezeichnung pET-3a-Av-sc3D6. Geeignete E. coli Wirtszellen (z.B. HMS174) wurden mit diesem Vektor transformiert und kultiviert. Sobald die Kul-5 tur eine OD600 von 0,6 erreicht hatte, wurde mit dem Bacteriophagen CE6 (Lambda cIts857Sam7) (25) welcher das Bacteriophagen T7 Gen1 trägt, infiziert. Die dadurch gebildete T7 Polymerase führte zur Expression des Avidin-sc3D6 Fusionsproteins im periplasmatischen Raum der E. coli. Sobald die Expression ihr Maximum erreicht hatte (je nach Kulturbedingungen zwischen 3 und 12 Stunden nach Infektion mit dem Phagen), 10 wurde das rekombinante Protein in analoger Weise wie in Beispiel 2 beschrieben freigesetzt und durch Ultrafiltration ankonzentriert.

Die konzentrierte Proteinlösung wird über Sephacryl S 200 (Fa. Pharmacia) weitergereinigt und ein zweites Mal mittels Ultradiafiltration ankonzentriert. Diese Lösung wird auf eine Biotinsäule aufgebracht. Das entsprechende Fusionsprotein Avidin-sc3D6 bleibt spezifisch gebunden. Die Verunreinigungen werden ausgewaschen. Die so hergestellte Affinitätssäule wurde für die Reinigung von rekombinantem gp160 analog Beispiel 1 eingesetzt, das heißt, die vorgereinigte Proteinlösung nach Barrett et al. (18) wurde auf die Affinitätssäule aufgetragen und nach Auswaschen des ungebundenen 20 Materials wurde das rekombinante gp160 mit 3M Rhodanid eluiert. Die dabei erzielten Ausbeuten verhalten sich analog den in Tabelle 2 dargestellten Ergebnissen.

SEQ ID NO: 1

ART DER SEQUENZ: Nucleotide mit entsprechendem Protein

SEQUENZLÄNGE: 1548 Basenpaare

5

STRANGFORM: Einzelstrang

TOPOLOGIE: zirkulär

ART DES MOLEKÜLS: Plasmid-DNA mit Insert von humaner cDNA

15 MERKMALE: von 1 bis 36 bp Plasmid pUC19 Polylinker

10 URSPRÜNGLICHE HERKUNFT

ORGANISMUS: Mensch

UNMITTELBARE EXPERIMENTELLE HERKUNFT:

1

NAME DER ZELLINIE: 3D6

	ŧi	37 "	1527 "	Insert schwere Kette des Antikörpers 3D6	
	τι	37 "	98 "	5 nicht translatierte Region	
	27	99 "	1526 "	codierende Region	
	**	99 "	155 "	Signalpeptid	
20	11	156 "	1526 "	reifes Peptid	
	n	156 "	533 "	variable Region	
	*	156 "	245 "	Framework 1	
	n	246 "	260 "	complementarity determining region 1	
	tt	261 "	302 "	Framework 2	
25	Ħ	303 "	353 "	complementarity determining region 2	
	Ħ	354 "	449 "	Framework 3	
	tt	450 "	500 "	complementarity determining region 3	
	Ħ	501 "	533 "	Framework 4	
	п	534 "	1526 "	konstante Region	
30	Ħ	1527 "	1547 "	Plasmid pUC 19 Polylinker	
	Eigenschaften	: cDNA	Klon de	er schweren Kette des Antikörpers :	3D6
	insertiert in	das Plas	smid pUC1	9.	
35	GTGAATTCGA GC	CTCGGTACC	C GGGGATC	CTC TAGAGTCCCA GCCCTGAGAT TCCCAGGTGT	50
	TTCCATTCAG TO	ATCAGCAC'	T GAACACA	GAG GACTCACC	8
	ATG GAG TTG G	GA CTG A	GC TGG AT	T TTC CTT TTG GCT ATT TTA AAA 14	43
	MET Glu Leu G	Sly Leu S	er Trp Il	e Phe Leu Leu Ala Ile Leu Lys	
40		-15		<b>-10 -5</b>	
	GGT GTC CAG	igt gaa g	TG CAG CT	G GTG GAG TCT GGG GGA GGC TTG	88
	Gly Val Gln (	Cys Glu V	al Gln Le	eu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu	

					-												
	GTA	CAG	CCT	GGC	AGG	TCC	CTG	AGA	CTC	TCC	TGT	GCA	GCC	TCT	GGA		233
	Val	Gln	Pro	Gly	Arg	Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly		
					15					20					25		
5																	
			TTT														278
	Phe	Thr	Phe	Asn		Tyr	Ala	MET	His		Val	Arg	Gln	Ala			
					30					35					40		
10	CCC	ממ	GGC	ርጥር	CZG	ፕሮሮ	GTC	TCA	GGT	ATA	AGT	TGG	GAT	AGT	AGT		323
10			Gly														
	1	-2-			45	- •-			•	50		-	_		55		
																•	
	AGT	ATA	GGC	TAT	GCG	GAC	TCT	GTG	AAG	GGC	CGA	TTC	ACC	ATC	TCC		368
15	Ser	Ile	Gly	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser		
					60					65					70		
			_	_							<b>~~</b> -						417
			AAC														413
20	arg	Asp	Asn	ATA	Lys 75	ASN	ser	rea	TYL	Eeu 80	GTII	me T	MSII	Ser	85		
20					/3					30					J.		
	AGA	GCT	GAG	GAC	ATG	GCC	TTA	TAT	TAC	TGT	GTA	AAA	GGC	AGA	GAT		458
			Glu														
				•	90			_	V	95		_	_		100		
25																	
			GAT														503
	Tyr	Tyr	Asp	Ser	Gly	Gly	Tyr	Phe	Thr		Ala	Phe	Asp	Ile			
	105				110					115					120		
20	000	<b>~</b> • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		3.03	200	ama.	300	ome.	m Cm	man.	ccc	maa.	N.C.C	מממ	ccc		548
30			GGG Gly														
	GIĀ	GTU	GIY	THE	125	AGT	THE	AGT	SEL	130	WT.	JEL	****	-1 B	135		
	CCA	TCG	GTC	TTC	CCC	CTG	GCA	ccc	TÇC	TCC	AAG	AGC	ACC	TCT	GGG		593
35			Val						•								
					140					145					150		
			GCA														638
	Gly	Thr	Ala	Ala		Gly	Cys	Leu	Val		Asp	Tyr	Phe	Pro			
40					155					160					165		
											~~~				OF-0		603
			ACG														683
	LLO	val	Thr	val		Trp	ASN	ser	GΤĀ	175	Leu	Inr	ser	GIĀ	180		
					170					T 13					100		

							<b>ama</b>	~~~	maa	ma>	<b>223</b>	ama	ma c	maa	OP/O	728
									TCC							120
	Hls	Thr	Pne	Pro		Val	Leu	GIN	Ser		GIY	Leu	TYE	Sel		
_					185					190					195	
5	200	3.00	ama	cma.	300	<b>C</b> MC	000	mcc.	AGC	ACC.	መመረ	ccc	700	CNG	N.C.C	773
									Ser							773
	Ser	Ser	Val	VAI	200	VQI	FLO	Ser	SEL	205	Deu	GLY	****	<b>G</b> 1	210	
					200					200						
10	ሞልሮ	እጥC	TGC	220	GTG	ידעע	CAC	AAG	ccc	AGC	AAC	ACC	AAG	GTG	GAC	818
10									Pro							
	-1-		0,0		215			-1-		220					225	
	3															
		AAA	GTT	GAG	CCC	AAA	TCT	TGT	GAC	AAA	ACT	CAC	ACA	TGC	CCA	863
15	Lys	Lys	Val	Glu	Pro	Lys	Ser	Cys	Asp	Lys	Thr	His	Thr	Cys	Pro	
	•	-			230	•		-	-	235				_	240	
	CCG	TGC	CCA	GCA	CCT	GAA	CTC	CTG	GGG	GGA	CCG	TCA	GTC	TTC	CTC	908
	Pro	Cys	Pro	Ala	Pro	Glu	Leu	Leu	Gly	Gly	Pro	Ser	Val	Phe	Leu	
20					245					250					255	
	TTC	CCC	CCA	AAA	ccc	AAG	GAC	ACC	CTC	ATG	ATC	TCC	CGG	ACC	CCT	953
	Phe	Pro	Pro	Lys	Pro	Lys	Asp	Thr	Leu	MET	Ile	Ser	Arg	Thr	Pro	
					260					265					270	
25																
	GAG	GTC	ACA	TGC	GTG	GTG	GTG	GAC	GTG	AGC	CAC	GAA	GAC	CCT	GAG	998
	Glu	Val	Thr	Cys	Val	Val	Val	Asp	Val	Ser	His	Glu	Asp	Pro	Glu	
					275					280					285	
	GTC	AAG	TTC	AAC	TGG	TAC	GTG	GAC	GGC	GTG	GAG	GTG	CAT	AAT	GCC	1043
30	Val	Lys	Phe	Asn	Trp	Tyr	Val	Asp	Gly	Val	Glu	Val	His	Asn	Ala	
					290					295					300	
									TAC							1088
	Lys	Thr	Lys	Pro			Glu	Gln	Tyr		Ser	Thr	Tyr	Arg	Val	
35					305					310					315	
															AAG	1133
	val	ser	val	Leu			rea	His	GIN	_	_	Leu	Asn	GTY	Lys	
40					320					325					330	
40		m > ~	770	maa.	77.	ama	mac	220	***	000			600		300	1178
															ATC	11/0
	GIU	TYE	тЛя	Cys	_		ser	ASD	гла			PIC	WIS	PIC	Ile	
					335					340					345	

	GAG	AAA	ACC	ATC	TCC	AAA	GCC	AAA	GGG	CAG	CCC	CGA	GAA	CCA	CAG		1223
	Glu	Lys	Thr	Ile	Ser	Lys	Ala	Lys	Gly	Gln	Pro	Arg	Glu	Pro	Gln		
		-			350					355					360		
5	GTG	TAC	ACC	CTG	ccc	CCA	TCC	CGG	GAT	GAG	CTG	ACC	AAG	AAC	CAG		1268
	Val	Tyr	Thr	Leu	Pro	Pro	Ser	Arg	Asp	Glu	Leu	Thr	Lys	Asn	Gln		
		-			365					370					375		
	GTC	AGC	CTG	ACC	TGC	CTG	GTC	AAA	GGC	TTC	TAT	CCC	AGC	GAC	ATC		1313
10	Val	Ser	Leu	Thr	Сув	Leu	Val	Lys	Gly	Phe	Tyr	Pro	Ser	Asp	Ile		
					380					385					390		
	GCC	GTG	GAG	TGG	GAG	AGC	AAT	GGG	CAG	CCG	GAG	AAC	AAC	TAC	AAG		1358
	Ala	Val	Glu	Trp	Glu	Ser	Asn	Gly	Gln	Pro	Glu	Asn	Asn	Tyr	Lys		
15				_	395					400					405		
	ACC	ACG	CCT	ccc	GTG	CTG	GAC	TCC	GAC	GGC	TCC	TTC	TTC	CTC	TAC		1403
	Thr	Thr	Pro	Pro	Val	Leu	Asp	Ser	Asp	Gly	Ser	Phe	Phe	Leu	Tyr		
					410					415					420		
20																	
	AGC	AAG	CTC	ACC	GTG	GAC	AAG	AGC	AGG	TGG	CAG	CAG	GGG	AAC	GTC		1448
	Ser	Lys	Leu	Thr	Val	Asp	Lys	Ser	Arg	Trp	Gln	Gln	Gly	Asn	Val		
		_			425					430					435		
25	TTC	TCA	TGC	TCC	GTG	ATG	CAT	GAG	GCT	CTG	CAC	AAC	CAC	TAC	ACA		1493
	Phe	Ser	Cys	Ser	Val	MET	His	Glu	Ala	Leu	His	Asn	His	Tyr	Thr		
					440					445					450		
	CAG	AAG	AGC	CTC	TCC	CTG	TCT	CCG	GGT	AAA	TGA						1526
30	Gln	Lys	Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	Pro	Gly	Lys	Stop	þ					
		_			455					460							
																-	
	GACC	TGCA	GG C	ATGO	AAGC	T T										*	1547

35

SEQ ID NO: 2

ART DER SEQUENZ: Nucleotide mit entsprechendem Protein

SEQUENZLÄNGE: 945 Basenpaare

5 STRANGFORM: Einzelstrang

TOPOLOGIE: zirkulär

ART DES MOLEKÜLS: Plasmid-DNA mit Insert von humaner cDNA

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT

10 ORGANISMUS: Mensch

UNMITTELBARE EXPERIMENTELLE HERKUNFT:

NAME DER ZELLINIE: 3D6

	MERKMALE:	von	1	bis	21	bp	Plasmid pUC19 Polylinker
15		н	22	**	732	н	Insert leichte Kette des Antikörpers 3D6
		et	22	ti	27	**	5 nicht translatierte Region
		11	28	ñ	732	Ħ	codierende Region
		**	28	m	93	H	Signalpeptid
		**	94	Ħ	732	**	reifes Peptid
20		ŧŧ	94	27	408	**	variable Region
		H	94	61	162	Ħ	Framework 1
		*	163	91	195	16	complementarity determining region 1
		**	196	**	240	*	Framework 2
		H	241	**	261	н	complementarity determining region 2
25		н	262	**	357	H	Framework 3
		11	358	Ħ	378	н	complementarity determining region 3
		11	379	11	408	н	Framework 4
		H	409	H	732	ĸ	konstante Region
		н	733	н	905	#	3 nicht translatierte Region
30		H	906	н	945	**	Plasmid pUC 19 Polylinker

Eigenschaften: cDNA Klon der leichten Kette des Antikörpers 3D6 insertiert in das Plasmid pUC19.

35

GTGAATTCGA GCTCGGTACC CCACAGC

27

ATG GAC ATG AGG GTC CCC GCT CAG CTC CTG GGG CTC CTG CTC CTC

MET Asp MET Arg Val Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Leu

-18

-13

-8

TGG CTC CCA GGT GCC AAA TGT GAC ATC CAG ATG ACC CAG TCT CCT

Trp Leu Pro Gly Ala Lys Cys Asp Ile Gln MET Thr Gln Ser Pro

-3 8

	TCC	ACC	CTG	TCT	GCA	TCT	GTA	GGA	GAC	AGA	GTC	ACC	ATC	ACT	TGC		162
	Ser	Thr	Leu	Ser	Ala	Ser	Val	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Cys		
					13					18		-			23		
5																-	
	CGG	GCC	AGT	CAG	AGT	ATT	AGT	AGG	TGG	TTG	GCC	TGG	TAT	CAG	CAG		207
	Arg	Ala	Ser	Gln	Ser	Ile	Ser	Arg	Trp	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln		
					28					33					38		
10					GTC												252
	Lys	Pro	Gly	Lys	Val	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Lys	Ala	Ser			
					43					48					53		
					GTC												297
	Leu	Glu	Ser	Gly	Val	Pro	Ser	Arg	Phe		Gly	Ser	Gly	Ser			-
15					58					63					68		
																	240
					CTC												342
	Thr	Glu	Phe	Thr	Leu	Thr	Ile	Ser	Ser		Gln	Pro	Asp	Asp			
					73					78					83		
20																	387
					TGC												367
	Ala	Thr	Tyr	Tyr	Сув	Gln	Gln	Tyr	Asn		Tyr	ser	Pne	GIY			
					88					93					98		
											~ ~ m	<b>663</b>	<b>223</b>	mam	CTC		432
25					GAT												402
	Gly	Thr	Lys	Val	Asp	IIe	rās	Arg	Thr	108	AIA	WIG	PIO	Ser	113		
					103					105					110		
	mma	3.00	mm~	000	CCA	mon.	CAT	CNG	CAG	ጥጥር	222	Tr.Citr	GGA	АСТ	GCC		477
					Pro												
30	Pne	TTE	Pne	PIO	118	Ser	waħ	GIU	GIII	123	ny o	Der	OLY		128		
					110					120							
	m/cm	C TITT	CTC	ጥርሮ	CTG	CTG	<b>ጥ</b> ፈ	AAC	ጥጥር	ТАТ	CCC	AGA	GAG	GCC	AAA		522
					Leu												
35	SET	Val	Val	O, B	133	200				138					143		
-																	
	СТА	CAG	тсс	AAG	GTG	GAT	AAC	GCC	CTC	CAA	TCG	GGT	AAC	TCC	CAG		567
					Val												
	V 44 ±	<b>0 1</b> 11		<i></i> ,	148					153		•			158		
40																	
- •	GAG	AGT	GTC	ACA	GAG	CAG	GAC	AGC	AAG	GAC	AGC	ACC	TAC	AGC	CTC		612
					Glu												
					163		-		_	168			-		173	-	

	AGC	AGC	ACC	CTG	ACG	CTG	AGC	AAA	GCA	GAC	TAC	GAG	AAA	CAC	AAA	657
	Ser	Ser	Thr	Leu	Thr	Leu	Ser	Lys	Ala	Asp	Tyr	Glu	Lys	His	Lys	
					178					183					188	
5	GTC	TAC	GCC	TGC	GAA	GTC	ACC	CAT	CAG	GGC	CTG	AGC	TCG	CCC	GTC	702
	Val	Tyr	Ala	Cys	Glu	Val	Thr	His	Gln	Gly	Leu	Ser	Ser	Pro	Val	
					193					198					203	
	ACA	AAG	AGC	TTC	AAC	AGG	GGA	GAG	TGT	TAG						732
10	Thr	Lys	Ser	Phe	Asn	Arg	Gly	Glu	Cys	Stop	?					
					208											
	CACC	CTGC	rcc 2	rcag:	TCC	G C	CTGA	cccc	TC	CCAT	CCTT	TGG	CCTC	rga (	CCCTTTTTCC	792
	ACAC	GGG	ACC 3	PACCO	CTA	T G	CGGT	CCTCC	AG0	CTCAT	CTT	TCA	CCTC	ACC (	CCCCTCCTCC	852
15	TCCI	TGG	CTT 1	TAAT	CATGO	T A	ATGT:	rgga(	GAC	GAATO	FAAT	AAA:	DAAAT	GTG I	AATGGGGATC	912
	CTCI	AGAC	TC C	JACC'	GCAC	G C	ATGC	AAGCI	TGO	3						945

SEQ ID NO: 3

ART DER SEQUENZ: Nucleotide mit entsprechendem Protein

SEQUENZLÄNGE: 776 Basenpaare

5 STRANGFORM: Einzelstrang

TOPOLOGIE: zirkulär

ART DES MOLEKÜLS: Plasmid-DNA mit Insert von engineerter humaner cDNA

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT

10 ORGANISMUS: Mensch

UNMITTELBARE EXPERIMENTELLE HERKUNFT:

NAME DER ZELLINIE: 3D6

#### MERKMALE:

12							
	von	1	рp	bis	13	bp	Plasmid pUC19 Polylinker
	91	14	H		760	11	Insert sc3D6
		14	H		16	11	Start codon
		14	н		394	11	variable region heavy chain
20	99	17			106	**	Framework 1 heavy chain
	Ħ	107	m		121	**	complementarity determining region 1 heavy chain
		122	н		163	**	Framework 2 heavy chain
	**	164	Ħ		214	н	complementarity determining region 2 heavy chain
	**	215	H		310	Ħ	Framework 3 heavy chain
25	**	311	н		361	н	complementarity determining region 3 heavy chain
	**	362	H		394	**	Framework 4 heavy chain
	**	395	n		440	11	Linker
	**	441	11		760	н	variable region light chain
	**	441	m		508	**	Framework 1 light chain
30	#	509	**		542	*	complementarity determining region 1 light chain
	41	543	11		588	Ħ	Framework 2 light chain
	#	589	10		607	**	complementarity determining region 2 light chain
	**	608	*		703	**	Framework 3 light chain
		704	Ħ		724	**	complementarity determining region 3 light chain
35	•	725	**		757	**	Framework 4 light chain
		758	n		760	н	Stop codon
	*	761	**		776	**	Plasmid pUC 19 Polylinker

	Eige	ensch	afte	en:	Klo	n d	es	engi	Lneer	rten	si	ngle	-cha	in	Fv-Fragments	des
	Anti	kör	pers	3D6	inse	ertie	ert i	in da	s Pl	Lasmi	id pi	JC19.	•			
5	AAAA	\GAA!	TTC (	CCC												13
	ATG	GAA	GTG	CAG	CTG	GTG	GAG	TCT	GGG	GGA	GGC	TTG	GTA	CAG	CCT	58
	MET	Glu	Val	Gln	Leu	Val	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly	Leu	Val	Gln	Pro	
					5					10					15	
10	GGC	AGG	TCC	CTG	AGA	CTC	TCC	TGT	GCA	GCC	TCT	GGA	TTC	ACC	TTT	103
	Gly	Arg	Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	
					20					25					30	
	AAT	GAT	TAT	GCC	ATG	CAC	TGG	GTC	CGG	CAA	GCT	CCA	GGG	AAG	GGC	148
15	Asn	Asp	Tyr	Ala	MET	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	
		_	_		35					40					45	
	CTG	GAG	TGG	GTC	TCA	GGT	ATA	AGT	TGG	GAT	AGT	AGT	AGT	ATA	GGC	193
	Leu	Glu	Trp	Val	Ser	Gly	Ile	Ser	Trp	Asp	Ser	Ser	Ser	Ile	Gly	
20					50					55					60	
	TAT	GCG	GAC	TCT	GTG	AAG	GGC	CGA	TTC	ACC	ATC	TCC	AGA	GAC	AAC	238
	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	
					65					70					75	٠
25	GCC	AAG	AAC	TCC	CTG	TAT	CTG	CAA	ATG	AAC	AGT	CTG	AGA	GCT	GAG	283
	Ala	Lys	Asn	Ser	Leu	Tyr	Leu	Gln	MET	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	
					80					85					90	
	GAC	ATG	GCC	TTA	TAT	TAC	TGT	GTA	AAA	GGC	AGA	GAT	TAC	TAT	GAT	328
30	Asp	MET	Ala	Leu	Tyr	Tyr	Cys	Val	Lys	Gly	Arg	Asp	Tyr	Tyr	Asp	
					95					100					105	•
	AGT	GGT	GGT	TAT	TTC	ACG	GTT	GCT	TTT	GAT	ATC	TGG	GGC	CAA	GGG	373
	Ser	Gly	Gly	Tyr	Phe	Thr	Val	Ala	Phe	Asp	Ile	Trp	Gly	Gln	Gly	
35					110					115					120	
	ACA	ATG	GTC	ACC	GTC	TCT	TCA	GGT	GGC	GGT	GGC	TCG	GGC	GGT	GGT	418
	Thr	MET	Val	Thr	Val	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	
					125			_		130	_			_	135	
40																
	GGG	TCG	GGT	GGC	GGC	GGA	TCT	GAC	ATC	CAG	ATG	ACC	CAG	TCT	CCT	463
	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Ile	Gln	MET	Thr	Gln	Ser	Pro	
			_	_	140	_		_		145					150	

	TCC	ACC	CTG	TCT	GCA	TCT	GTA	GGA	GAC	AGA	GTC	ACC	ATC	ACT	TGC	<b>50</b> 8
	Ser	Thr	Leu	Ser	Ala	Ser	Val	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Cys	
					155					160					165	
5	CGG															553
	Arg	Ala	Ser	Gln	Ser	Ile	Ser	Arg	Trp	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln		
					170					175					180	
											<b></b>			mam	200	598
									CTG							330
10	Lys	Pro	Gly	Lys		Pro	гув	Leu	Leu		TYL	тÃв	Ald	Ser		
					185					190					200	
	<b></b>		200	666	C T C	CC3	mc a	N.C.C	TTC	»GC	ccc	ልርጥ	GGA	ጥርጥ	GGG	643
									Phe							
15	ren	GIU	Ser	GIY	205	FIU	SET	nrg	1110	210	OL,		023		215	
15					203											
	ACA	GAA	ጥጥር	ACT	CTC	ACC	ATC	AGC	AGC	CTG	CAG	CCT	GAT	GAT	TTT	688
									Ser							
	****				220					225			-		230	
20																
	GCA	ACT	TAT	TAC	TGC	CAA	CAG	TAT	AAT	AGT	TAT	TCT	TTC	GGC	CCT	733
	Ala	Thr	Tyr	Tyr	Cys	Gln	Gln	Tyr	Asn	ser	Tyr	Ser	Phe	Gly	Pro	•
					235					240					245	
25	GGG	ACC	AAA	GTG	GAT	ATC	AAA	CGA	TAA			٠				760
	Gly	Thr	Lys	Val	Asp	Ile	Lys	Arg	Stop	)						
					250											
	GCTI	CTGC	AC C	ATCI	G											776

30

35

### TABELLEN

5

	Substanz	Endkonzentration
	Lysozym	0,2 mg/ml
10	RNase	15 U/ml
	DNase	15 U/ml
	EDTA	100 mM

15

Tabelle 1: Endkonzentration der Aufschlußchemikalien in der Zellsuspension.

20 \_\_\_\_\_

25

	Stufe	Volumen(ml)	Protein (mg)	gp160 (mg)	Ausbeute (%)	
.30	Extraktion	7000	38200	600	100	
	Lentil-Sepharose	520	1000	372	62	
	sc3D6-Affinitäts-	130	148	144	24	
	chromatographische					

	<u>Tabelle</u>	2:	Ausbeuten	der	einze	lnen	Stufe	en	der
	immunaffinitäschromatographischen			Reinigung	von rekombi		nantem gp160	gp160	mit
	sc3D6 als A								
١									

	Stufe	Volumen (ml)	Protein (mg)	Titer	
5	Kulturüberstand	3500	7600	1:256	
	Ultradiafiltration	350	5300	1:2048	
	Q-Sepharose	50	72	1:10000	

<u>Tabelle 3:</u> Ausbeuten der einzelnen Stufen der Reinigung von sc3D6 Protein aus dem Kulturüberstand von transformierten Mausmyelomzellen.

**ERSATZBLATT** 

#### **LITERATUR**

- Grunow, R., S. Jahn, T. Porstmann, S. T. Kiessig, H. Steinkellner, F. Steindl, D. Mattanovich, L. Gürtler, F. Deinhardt, H. Katinger, and R. von Baehr.
   1988. The high efficiency, human B cell immortalizing heteromyeloma CB-F7, J. Immunol. Methods 106:257
- 2. Watson, J. D., N. H. Hopkins, J. W. Roberts, J. A. Steitz, and A. M. Weiner. 1987. Molecular Biology of the Gene, vol. 1 and 2, The Benjamin/Cummings Publishing 10 Company, Inc.
  - 3. <u>Inbar, D., J. Hochmann, and D. Givol.</u> 1972. Localisation of antibody combining sites within the variable portions of heavy and light chains, Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>69</u>:2659-2662

15

- 4. <u>Hochman, J., D. Inbar, and D. Givol.</u> 1973. An active antibody fragment (Fv) composed of the variable portions of heavy and light chains, Biochemistry <u>12</u>:1130-1135
- 5. Maniatis, T., E. F. Fritsch, and J. Sambrook. 1982. Molecular Cloning, A 20 Laboratory Manual, Cold Spring Harbor, New York: Cold Spring Harbor Laboratory
  - 6. <u>Kabat. E. A., T. T. Wu. M. Reid-Miller. H. M. Perry. and K. S. Gottesman.</u>
    1987. Sequences of proteins of immunological interest, U.S. Department of Health and Human Services, Public Health Service

25

7. <u>Neuberger: M. S.</u>. 1983. Expression and regulation of immunoglobulin heavy chain gene transfected into lymphoid cells, EMBO J. 2:1373-1378

- 8. Wood, C. R., M. A. Boss, J. H. Kenten, J. E. Calvert, and N. A. Roberts.

  1985. The synthesis and in vitro assembly of functional antibodies in yeast, Nature (London) 314:446-449
- 9. <u>Boss. M. A. J. A. Kenten. C. R. Wood, and J. S. Emtage:</u>. 1984. Assembly of functional antibodies from immunoglobulin heavy and light chains synthesised in E. coli, Nucl. Acids Res. <u>12</u>:3791-3806
- 10. Skerra, A., and A. Plückthun, 1988. Assembly of a functional immunoglobu-10 lin Fy fragment in Escherichia coli, Science 240:1038-1041
  - 11. <u>Better. M. P. Chang. R. R. Robinson. and A. H. Horwitz.</u> 1988. Escherichia coli secretion of an active chimeric antibody fragment, Science <u>240</u>:1041-1043
- 15 12. Huston, J. S., D. Levinson, M. Mudgett-Hunter, M.-S. Tai, J. Novotny, M. N. Margolies, R. J. Ridge, R. E. Bruccoleri, E. Haber, R. Crea, and H. Oppermann. 1988. Protein engineering of antibody binding sites: recovery of specific activity in an anti-digoxin single-chain Fv analogue in Escherichia coli, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:5879-5883

- 13. <u>Bird. R. E., K. D. Hardman, J. W. Jacobson, S. Johnson, B. M. Kaufman, S.-M. Lee, T. Lee, S. H. Pope, G. S. Riordan, and M. Whitlow.</u> 1988. Single-Chain Antigen-Binding Proteins, Science <u>242</u>:423-426
- 25 14. <u>Döpel. S.-H., T. Porstmann, R. Grunow, A. Jungbauer, and R. v. Baehr.</u>
  1989. Application of a human monoclonal antibody in a rapid competitive anit-HIV
  ELISA, J. Immunol. Methods <u>116</u>:229-233

15. <u>Döpel. S.-H., T. Porstmann. P. Henklein. and R. von Baehr.</u> 1989. Fine mapping of an immunodominant region of the transmembrane protein of the Human Immunodeficiency Virus (HIV-1) by different peptides and their use in anti-HIV ELISA, J. Virol. Meth. <u>25</u>:167-178

5

16. Jungbauer, A., C. Tauer, E. Wenisch, F. Steindl, M. Purtscher, M. Reiter, F. Unterluggauer, A. Buchacher, K. Uhl, and H. Katinger. 1989. Pilot Scale Production of a Human Monoclonal Antibody Against Human Immunodeficiency Virus HIV-1, J. Biochem. Biophys. Meth. 19(2-3):223-240

10

- 17. Nakane, P. K., and A. Kawaoi. 1974. Peroxidase labeled antibody: a new method of conjugation, J. Histochem. Cytochem. 22:1084-1091
- Barrett, N., A. Mitterer, W. Mundt, J. Eibl, M. Eibl, R. C. Gallo, B. Moss.
   and F. Dorner. 1989. Large-scale production and purification of a Vaccinia recombinant-derived HIV-1 gp160 and analysis of its immunogenicity, Aids Res. and Human Retroviruses 5(2):159-171
- 19. Kohl. J. F. Rüker. G. Himmler. D. Mattanovich. and H. Katinger. 1990.20 Engineered gene for Escherichia coli alkaline phosphatase for the construction of translational fusions, Nucl. Acids Res. 18(4):1069
  - 20. Shuttleworth, H., J. Taylor, and N. Minton. 1986. Sequence of the gene for alkaline phosphatase from Escherichia coli JM83, Nucl. Acids Res. 14(21):8689
  - 21. <u>Kearney</u>. J. F., A. Radbruch, B. Liesegang, and K. Rajewsky. 1979. A new mouse myeloma cell line that has lost immunoglobulin expression but permits the construction of antibody-secreting hybrid cell lines, J. Immunol. <u>123</u>:1548-1550

- 22. Glover. D.M.. 1987. DNA cloning. A practical approach, vol. 1, 2 and 3, IRL Press Oxford, Washington DC
- 23. <u>Smith. G. E. M. D. Summers. and M. J. Fraser</u>; 1983. Production of hu-5 man beta interferon in insect cells infected with a baculovirus expression vector, Mol. Cell. Biol. <u>3</u>:2156-2165
- 24. Gope, M. L., R. A. Keinänen, P. A. Kristo, O. M. Conneely, W. G. Beattie, T. Zarucki-Schulz, B. W. O'Malley, and M. S. Kulomaa. 1987. Molecular cloning of 10 the chicken avidin cDNA, Nucl. Acids. Res. <u>15</u>(8):3595-3606
  - 25. Studier, F. W., and B. A. Moffatt. 1986. Use of bacteriophage T7 RNA polymerase to direct selective high-level expression of cloned genes, J. Mol. Biol. 189:113

20

#### **PATENTANSPRÜCHE:**

- An ein komplexes virales Antigen von HIV-1 bindendes rekombinantes Protein, dadurch gekennzeichnet, daß es die variablen Regionen eines von der Zellinie 3D6 stam-5 menden Antikörpers enthält.
  - 2.) Rekombinantes Protein nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es die variable Region der schweren Kette gemäß SEQ ID NO: 1 enthält.
- 3.) Rekombinantes Protein nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es die variable Region der leichten Kette gemäß SEQ ID NO: 2 enthält.
- 4.) Rekombinantes Protein nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es gemäß SEQ ID NO: 3 aufgebaut ist, wobei die variable Region der 15 schweren Kette mit der variablen Region der leichten Kette über einen Linker verbunden ist.
- 5.) Verfahren zur Herstellung eines rekombinanten Proteins nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA Insertion sc3D6, bzw. eine mit 20 dieser Insertion hybridisierende Sequenz oder eine durch Degeneration aus dem exprimierten Protein abgeleitete Sequenz in ein Plasmid eingeführt, mit diesem Plasmid ein Wirt transformiert und das Konstrukt exprimiert wird.
- 6.) Verfahren zur Herstellung eines rekombinanten Proteins nach Anspruch 5, 25 dadurch gekennzeichnet, daß es als Fusionsprotein, insbesondere zusammen mit Alkalischer Phosphatase oder zusammen mit Avidin, exprimiert wird.
- 7.) Insertion zum Einsatz in dem Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Insertion sc3D6 die in SEQ ID NO: 3 angegebene Nucleotidsequenz 30 aufweist.

#### **ERSATZBLATT**

- 8.) Verfahren zur Reinigung des rekombinanten Proteins nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß spezifische Antikörper gegen das Protein und/oder gegen den Linker zwischen den beiden variablen Anteilen eingesetzt werden.
- 9.) Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die zur Reinigung eingesetzten Antikörper an einem Träger immobilisiert sind.
- 10.) Verfahren zur Isolierung und/oder Reinigung von HIV-1 Antigen, dadurch 10 gekennzeichnet, daß die Isolierung und/oder Reinigung durch Affinitätschromatographie erfolgt, wobei, gegebenenfalls nach entsprechender Vorreinigung, das sc3D6 Protein oder das Avidin-sc3D6 Protein als Ligand für die Affinitätschromatographie eingesetzt wird.
- 11.) Verfahren zum direkten Nachweis von HIV-1 Antigen, dadurch gekennzeichnet, daß ein Fusionsprotein eingesetzt wird, welches EcphoA-sc3D6 Protein als kombiniertes Detektions- und Signalprotein beinhaltet.
- 12.) Verfahren zum Nachweis von HIV-1-positiven Seren in kompetitiven Immu20 nassays, dadurch gekennzeichnet, daß ein Fusionsprotein eingesetzt wird, welches
  EcphoA-sc3D6 Protein als kombiniertes Detektions- und Signalprotein enthält.

1/4

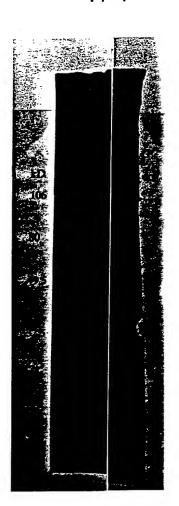
5

10

15

20

25



30

<u>Abbildung 1:</u> SDS Gel des gereinigten sc3D6. Molekulargewichte des verwendeten Standards sind angegeben.

35

2/4

5

10

15

20

25

70 EU

30

35

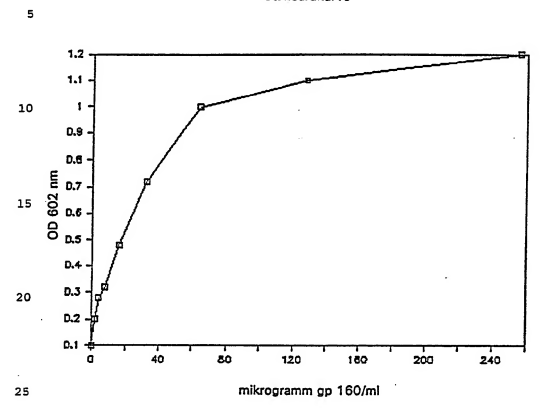
Abbildung 2: HIV-1 Westernblot Streifen.

Antigen bindended Protein:

- 1. sc3D6 Protein
  - 2. APsc3D6 Fusionsprotein
  - 3. Antikörper 3D6
  - 4. gesamt-Protein aus E. coli

### Direkter Nachweis von HiV-1 Antigen

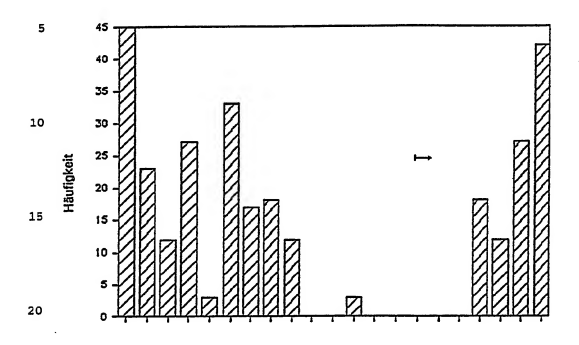
#### Standardkurve



30 <u>Abbildung 3:</u> Standardkurve zum direkten Nachweis von HIV-1 Antigen mittels ELISA

35

### Kompetitiver ELISA mit APsc3D6 Protein



% Inhibierung von 95 - 0%

25

30 Abbildung 4: Inhibierung der Bindung von EcPhoA - sc3D6 Fusionsprotein an gp160 durch HIV-1 positive Sera

35

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/AT 91/00067

I. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classif	ication symbols apply, indicate all) *			
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
Int.CI. C12N 15/13 C07K 13/00 C12P 21/08 A61K 39/42 G01N 33/569					
II. FIELDS SEARCHED					
Minimum Documentation Searched 7					
Classification System Classification Symbols					
Int.Cl	Int.C1.5 C07K C12N  Documentation Searched other than Minimum Documentation				
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are Included in the Fields Searched *			
III. DOCU	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13		
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where appr	ropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim (to)		
Υ	EP, A, 0314317 (GENENTECH) 3 lines 11-18;pages 4,5;cl		1-12		
Υ	WO, A, 89043 70 (CL-PHARMA A see the whole document	G) 18 May 1989	1-12		
Υ	Journal of Biochemical and B vol. 19, 1989, Elsevier A. Jungbauer et al.:"Pil human monoclonal antibod deficient virus HIV-1", whole article(cited in t	Science Publishers B.V. ot scale production of y against human immuno- pages 223-240,see the	1-12		
Υ	Nature,vol. 337, 9 February "Designing CD4 immunoadh pages 525-531, see the w	esins for AIDS therapy"	1-12		
Υ	Journal of Immunological Met Elsevier Science Publish al.: "The high efficienc immortalizing heteromyel 265, see the abstract;pa (cited in the application	ers B.V., R. Grunow et y, human B cell oma CB-F7", pages 257- ges 263,264	1-12		
"A" doc con "E" earl filin "L" doc whi cita "O" doc oth "P" doc late	al categories of cited documents: 10 cument defining the general state of the art which is not isidered to be of particular relevance lier document but published on or after the international grate the comment which may throw doubts on priority claim(s) or comment which may throw doubts on priority claim(s) or chi is cited to establish the publication date of another attorn or other special reason (as specified) cument referring to an oral disclosure, use, exhibition or the means cument published prior to the international filling date but than the priority date claimed  **IFICATION**  **EACTUAL Completion of the International Search**  **Lember** 1991** (10.09.91)	"T" later document published after the or priority date and not in conflicited to understand the principle invention  "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step  "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being of in the art.  "&" document member of the same published with one ments and comments are combination seen to the same published with one ments and comments are combinations."	ce; the claimed invention cannot be considered to cannot be considered to ce; the claimed invention an inventive step when the or more other such docubivious to a person skilled patent family		
Internation	nal Searching Authority AN PATENT OFFICE	Signature of Authorized Officer			

II. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
ategory *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
P,X	Nucleic Acids Research, vol. 18,No. 16, 1990, Oxford University Press, (Oxford, GB), M. Felgenhauer et al.: "Nucleotide sequences of the cDNAs encoding the V-regions of H- and L-chains of a human monoclonal antibody specific to HIV-1 - gp41", page 4927, see the whole article	1-7
P,X	FEMS Microbiology, vol.64, September 1990, Elsevier Science Publishers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressesd in Escherichia coli" pages 103-110, see the whole article	1-12
+		

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

AT 9100067 SA 47835

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 10/10/91
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report  EP-A- 0314317	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
		AU-A- EP-A-	2557188 0383799	18-04-89 29-08-90
WO-A- 8904370	18-05-89	EP-A- JP-T-	0355140 2502251	28-02-90 26-07-90

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT 91/00067

	ELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Kl		
Nach der Internationalen Patentk Int.Cl.5 A 61 K 39/42	lassifikation (IPC) oder nach der nationalen Kl C 12 N 15/13 C 07 G 01 N 33/569	assifikation und der IPC K 13/00 C 12 P 21/	08
II. RECHERCHIERTE SACHGE			
	Recherchierter Mind	lestprüfstoff <sup>7</sup>	
Klassifikationssytem	Klas	ssifikationssymbole	
Int.C1.5	C 07 K C 1	12 N	
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehö unter die recherchierten S	örende Veröffentlichungen, soweit diese Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
III. EINSCHLAGIGE VEROFFE			
Art.º Kennzeichnung de	r Veröffentlichung $^{11}$ , soweit erforderlich unter	Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
Y - EP,A,C 1989, Anspri	0314317 (GENENTECH) 3. Ma siehe Seite 3, Zeilen 11 iche	ai - -18; Seiten 4,5;	- 1-12
	WO,A,8904370 (CL-PHARMA AG) 18. Mai 1989, siehe das ganze Dokument		
Band 1 A. Ju human immund		e Publishers B.V., ale production of a nst human Seiten 223-240,	1-12
"A" Veröffentlichung, die de definiert, aber nicht als  "E" ätteres Dokument, das j  tionalen Anmeldedatum  "L" Veröffentlichung, die ge  zweifelhaft erscheinen zi  fentlichungsdatum einer  nannten Veröffentlichun  anderen besonderen Gru "O" Veröffentlichung, die si  eine Benutzung, eine Al  bezieht  "P" Veröffentlichung, die vo	besonders bedeutsam anzusehen ist edoch erst am oder nach dem interna- veröffentlicht worden ist eignet ist, einen Prioritätsanspruch u lassen, oder durch die das Veröf- anderen im Recherchenbericht ge- g belegt werden soll oder die aus einem nd angegeben ist (wie ausgefuhrt) ch auf eine mündliche Offenbarung, usstellung oder andere Maßnahmen r dem internationalen Anmeldeda-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem i meldedatum oder dem Prioritätsdatum wist und mit der Anmeldung nicht kollidie Verständnis des der Erfindung zugrundel oder der ihr zugrundeliegenden Theorie: "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutt te Erfindung kann nicht als neu oder au keit beruhend betrachtet werden. "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutt te Erfindung kann nicht als auf erfinder ruhend betrachtet werden, wenn die Verteiner oder menreren anderen Veröffentlig gorie in Verbindung gebracht wird und deinen Fachmann naheliegend ist"	eröffentlicht worden ert, sondern nur zum ilegenden Prinzips angegeben ist ang; die beanspruch- f erfinderischer Tätig- ang; die beanspruch- ischer Tätigkeit be- iffentlichung mit chungen dieser Kate- liese Verbindung für
IV. BESCHEINIGUNG			
Datum des Abschlusses der inter 10-09-		Absendedatum des internationalea Reche	archenberichts -
Internationale Recherchenbehörd	e AISCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedier	Nuria TOPIRIO

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (James 1985)

Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile  Nature, Band 337, 9. Februar 1989, D.J. Capon et al.: "Designing CD4 immunoadhesins for AIDS therapy", Seiten 525-531, siehe den ganzen Artikel  Journal of Immunological Methods, Band 106, 1988, Elsevier Science Publishers B.V., R. Grunow et al.: "The high efficiency, human B cell immortalizing heteromyeloma CB-F7", Seiten 257-265, siehe Zusammenfassung; Seiten 263,264 (in der Anmeldung erwähnt)  Nucleic Acids Research, Band 18, Nr. 16, 1990, Oxford University Press, (Oxford, GB), M. Felgenhauer et al.: "Nucleotide sequences of the cDNAs encoding the V-regions of H- and L-chains of a human monoclonal antibody specific to HIV-1 - gp41", Seite 4927, siehe den ganzen Artikel  FEMS Microbiology Immunology, Band 64, September 1990, Elsevier Science Publsihers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressed in Escherichia coli", Seiten 103-110, siehe den ganzen Artikel	1-12 1-12 1-12
Nature, Band 337, 9. Februar 1989, D.J. Capon et al.: "Designing CD4 immunoadhesins for AIDS therapy", Seiten 525-531, siehe den ganzen Artikel  Journal of Immunological Methods, Band 106, 1988, Elsevier Science Publishers B.V., R. Grunow et al.: "The high efficiency, human B cell immortalizing heteromyeloma CB-F7", Seiten 257-265, siehe Zusammenfassung; Seiten 263,264 (in der Anmeldung erwähnt)  Nucleic Acids Research, Band 18, Nr. 16, 1990, Oxford University Press, (Oxford, GB), M. Felgenhauer et al.: "Nucleotide sequences of the cDNAs encoding the V-regions of H- and L-chains of a human monoclonal antibody specific to HIV-1 - gp41", Seite 4927, siehe den ganzen Artikel  FEMS Microbiology Immunology, Band 64, September 1990, Elsevier Science Publsihers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressed in Escherichia coli", Seiten 103-110, siehe den	1-12 1-12 1-7
al.: "Designing CD4 immunoadhesins for AIDS therapy", Seiten 525-531, siehe den ganzen Artikel  Journal of Immunological Methods, Band 106, 1988, Elsevier Science Publishers B.V., R. Grunow et al.: "The high efficiency, human B cell immortalizing heteromyeloma CB-F7", Seiten 257-265, siehe Zusammenfassung; Seiten 263,264 (in der Anmeldung erwähnt)  Nucleic Acids Research, Band 18, Nr. 16, 1990, Oxford University Press, (Oxford, GB), M. Felgenhauer et al.: "Nucleotide sequences of the cDNAs encoding the V-regions of H- and L-chains of a human monoclonal antibody specific to HIV-1 - gp41", Seite 4927, siehe den ganzen Artikel  FEMS Microbiology Immunology, Band 64, September 1990, Elsevier Science Publsihers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressed in Escherichia coli", Seiten 103-110, siehe den	1-12
Elsevier Science Publishers B.V., R. Grunow et al.: "The high efficiency, human B cell immortalizing heteromyeloma CB-F7", Seiten 257-265, siehe Zusammenfassung; Seiten 263,264 (in der Anmeldung erwähnt)  Nucleic Acids Research, Band 18, Nr. 16, 1990, Oxford University Press, (Oxford, GB), M. Felgenhauer et al.: "Nucleotide sequences of the cDNAs encoding the V-regions of H- and L-chains of a human monoclonal antibody specific to HIV-1 - gp41", Seite 4927, siehe den ganzen Artikel  FEMS Microbiology Immunology, Band 64, September 1990, Elsevier Science Publsihers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressed in Escherichia coli", Seiten 103-110, siehe den	1-7
Oxford University Press, (Oxford, GB), M. Felgenhauer et al.: "Nucleotide sequences of the cDNAs encoding the V-regions of H- and L-chains of a human monoclonal antibody specific to HIV-1 - gp41", Seite 4927, siehe den ganzen Artikel  FEMS Microbiology Immunology, Band 64, September 1990, Elsevier Science Publsihers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressed in Escherichia coli", Seiten 103-110, siehe den	_
1990, Elsevier Science Publishers B.V., C. Larcher et al.: "Characterization of monoclonal antibodies to human immunodeficiency virus type 1 gp41 by HIV-1 polypeptides expressed in Escherichia coli", Seiten 103-110, siehe den	1-12
	• •

## ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

AT 9100067 SA 47835

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 10/10/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung 03-05-89	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0314317		AU-A- EP-A-	2557188 0383799	18-04-89 29-08-90
WO-A- 8904370	18-05-89	EP-A- JP-T-	0355140 2502251	28-02-90 26-07-90